PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

03-202764

(43) Date of publication of application: 04.09,1991

(51)Int.CI.

GO1N 27/327

(21)Application number: 02-113316

(71)Applicant: MATSUSHITA ELECTRIC IND CO

LTD

(22)Date of filing:

27.04.1990

(72)Inventor: KAWAGURI MARIKO

OTANI MAYUMI

NANKAI SHIRO YOSHIOKA TOSHIHIKO

IIJIMA TAKASHI

(30)Priority

Priority number: 01245630

Priority date: 21.09.1989

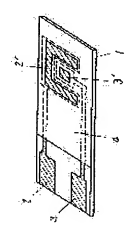
Priority country: JP

(54) BIOSENSOR AND MANUFACTURE THEREOF

(57)Abstract:

PURPOSE: To measure the concentration of a substrate in the specimen of an organism readily and to improve measuring accuracy by forming an enzyme reaction layer comprising the mixture of oxidoreductase, hydrophilic macromolecules and an electron acceptor on the surface of an electrode system.

CONSTITUTION: Conductive carbon paste is printed on an insulating substrate 1. The paste is heated and dried, and an electrode system comprising a counter electrode 2 and a measuring electrode 3 is formed. Then, an insulating layer 4 is formed so that parts 2' and 3' of the electrodes which are to become the electrochemically acting parts are made to remain. The aqueous solution of carboxymethylcellulose (CMC) which is one kind of hydrophilic macromolecules is applied so as to cover the surfaces of the electrode systems 2' and 3'. The mixture of oxidoreductase and an electron acceptor is dropped on the CMC, heated and dried. Thus an enzyme reaction layer 5 is formed. Glucose standard liquid as specimen



liquid is dropped on the reaction layer 5 in this glucose sensor. A constant voltage is applied to the measuring electrode 3 with the counter electrode as a reference, and the current is measured. The current value corresponds to the concentration of the glucose which is a substrate.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

Date of sending the examiner's decision of

訂正有

⑩日本国特許庁(JP)

⑩ 特許 出願 公開

⑫公開特許公報(A) 平3-202764

®Int. Cl. 5

識別配号

广内整理番号:

平成3年(1991)9月4日 (3)公開

G 01 N 27/327

7235-2G

G 01 N 27/30

353 353 J B 353

7235-2 G 7235-2 G

審査請求 未請求 請求項の数 10 (全6頁)

会発明の名称

バイオセンサおよびその製造法

題 平2-113316 创特

題 平2(1990)4月27日 22出

國平 1 (1989) 9月21日國日本(JP) 動特顯 平1-245630 優先権主張

真 理 子 何発 明 者 河栗 真 由 美 @発 明 大 谷 者 明 者 海 史 @発 南

大阪府門真市大字門真1006番地 朗 大阪府門真市大字門真1006番地 彦 大阪府門真市大字門真1006番地

大阪府門真市大字門真1006番地 松下電器產業株式会社内 松下電器産業株式会社内 松下電器産業株式会社内 松下電器産業株式会社内 松下電器産業株式会社内

圌 俊 饱発 明 者 吉 個発 明 者 飯 島 耊 松下電器産業株式会社 仍出 颐 人

大阪府門真市大字門真1006番地 志

大阪府門真市大字門真1006番地

外1名 90代 理人 弁理士 粟野 重孝

- 1、 発明の名称 パイオセンサおよびその製造法
- 2、 特許請求の飯開
- (1) 少なくとも測定極と対極からなる電極系を設 けた絶縁性の基板を備え、前記電極系の表面に酸 化還元酵素と親水性高分子および電子受容体の混 合物からなる酵素反応層を設け、 前記酸化量元醇 素と電子受容体と試料液の反応に際しての物質濃 度変化を電気化学的に前記電極系で検知し前記基 質濃度を測定するバイオセンサ。
- (2) 少なくとも測定極と対極からなる電極系を設 けた絶縁性の基板を備え 前記電極系の表面に酸 化遺元酵素と親水性高分子および電子受容体の混 合物からなる酵素反応層を設け、その上に、濾過 層を付加し 前記酸化還元酵素と電子受容体と試 料液の反応に際しての物質濃度変化を電気化学的 に前記電極系で検知し前記基質濃度を測定するバ イオセンサ。
- (3) 濾過層が親水性高分子からなることを特徴と

する請求項2記載のバイオセンサ。

- (4) 濾過層が多孔性の高分子層であることを特徴 とする請求項2記載のパイオセンサ。
- (5) 濾過層が界面活性剤を含むことを特徴とする 請求項2記載のバイオセンサ。
- (8) 少なくとも測定極と対極からなる電極系を設 けた絶縁性の基板を備え、前記電極系の表面に酸 化還元酵素と親水性高分子および電子受容体から なる酵素反応層を設け、 前記酵素と電子受容体と 試料液の反応に際しての物質濃度変化を電気化学 的に前記電極系で検知するバイオセンサにおいて 前記電極系上に親水性高分子溶液を塗布しその上 に親水性高分子と酸化還元酵素と電子受容体の混 合液を塗布 乾燥して酵素反応層を形成すること を特徴とするパイオセンサの製造法
- (7) 少なくとも測定極と対極からなる電極系を設 けた絶縁性の基板を備え、前記電極系の表面に酸 化還元酵素と親水性髙分子および電子受容体から なる酵素反応層を設け、前記酵素と電子受容体と 試料液の反応に際しての物質濃度変化を電気化学

特開平3-202764 (2)

的に前記電極系で検知するバイオセンサにおいて 前記電極系上に親水性高分子溶液を塗布 乾燥し その上に親水性高分子と酸化還元酵素と電子受容 体の混合液を塗布 乾燥して酵素反応層を形成す ることを特徴とするバイオセンサの製造法

- (8) 酵素反応層を形成後さらに高分子溶液を塗布 して乾燥し濾過層を形成することを特徴とする請求項 6 または 7 記載のバイオセンサの製造法
- (9) 酵素反応層を30度から70度の雰囲気中で 形成することを特徴とする請求項6または7記載 のバイオセンサの製造法。
- (10) 酵素反応層を乾燥気体中で形成することを特徴とする請求項 6 または 7 記載のバイオセンサの製造法
- 3. 発明の詳細な説明

産業上の利用分野

本発明は 種々の敬量の生体試料中の特定成分 について、試料液を希釈することなく迅速かつ簡 便に定量することのできるパイオセンサに関する。 従来の技術

しさらに電子受容体の層を形成しているため反応 する際 各層が溶解するのに時間を要し反応開始 が遅れるため 測定時間が短縮できないという問 題があった。

課題を解決するための手段

本発明は上記課題を解決するために 絶縁性の 基板上に少なくとも測定極と対極からなる電極系 を設け、酵素と電子受容体と試料液の反応に際しての物質濃度変化を電気化学的に前記電極系で検知し、試料液中の基質濃度を測定するパイオセンサにおいて、前記電極系の表面に酸化透元酵素といる。 酵素反応層を形成したことを特徴とする。

作用

本発明によれば 電極系をも含めたディスポー

発明が解決しようとする課題

この様な従来の構成では、試料液中に血球などの固形成分が含まれている場合、粘度が高いため反応が遅れたり、電極表面へ付着して電極反応が影響されて応答がばらついた。また、従来バイオセンサの製造において、酵素反応層はあらかじめ、親水性高分子層を形成後酵素の水溶液を塗布乾燥

実施例

以下、本発明の一実施例について説明する。 <実施例 1 >

パイオセンサの一例として、グルコースセンサについて説明する。第1図および第2図は、グルコースセンサの一実施例について示したもので、パイオセンサの斜視図と縦断面図である。ポリエチレンテレフタレートからなる絶縁性の基板1にスクリーン印刷により導電性カーボンペーストを印刷し、加熱乾燥することにより、対極2、 測定

極るからなる電極系を形成する。

次に 電極系を部分的に覆い 各々の電極の電極系を部分的に覆い 名々の電極の電極の電極のに作用する部分となる 2′、 3′(1 mm を残すように 絶縁性ペーストを前記と同様に印刷 し 加熱処理をして絶縁層 4を形成する。に印刷 し 加熱処理をして絶縁層 4を形成する。に 0 の電極系(2′、 3′)のの表面であるに 0 ののであるに 0 ののであるに 0 ののであるであるに 0 ののであるを 0 ののであるを 0 ののであるを 0 ののであるとして 0 を変更した。 で 1 5 分加熱乾燥して酵素反応層 5 を形成した。

これは加熱した場合は乾燥が速やかに行なわれるためフェリシアン化カリウムの粒子が細かい状態で均一に分布しているのに比べ 加熱しない場合は乾燥に長時間要するため、フェリシアン化カリウムが大きな結晶に成長し、これにより溶解速

また 40度に加熱した場合900mg/dlまで直線性が得られるため 短時間の加熱では酵素の活性に影響はない 加熱の温度を100度までパイセンサを作製しグルコース濃度600mg/dlでイセンサを作製しグルコース濃度600mg/dlでイオセンサを作製しグルコース濃度600mg/dlでイオセンサを作製しグルコース濃度600mg/dlでイオセンサを作製しがルコース濃度600mg/dlでイオセンサを作製しがルコース濃度600mg/dlでが、30度以上にからを調べたところで発送が増加し、70度までは初期応答の劣化は必要が増加し、70度以上に加熱すると応答が低いった。80度以上に加熱すると応答が低である、これは酵素が熱により失活するためである。

度が低下し反応速度が減少したと考えられる。

また 酵素反応層を形成する際 乾燥に要する時間は 25度では25分かかったが 70度では5分と短縮できた。一方 ドライエアーを流した雰囲気の中で乾燥すれば25度でも15分で乾

ウムに還元される。 そこで、 上記の定電圧の印加により、 生成したフェロシアン化カリウムの濃度に基づく酸化電流が得られ、 この電流値は基質であるグルコースの濃度に対応する。 応答電流を設定したところ 900 mg/dlまで直線性が得られた。 従来の積層により酵素反応層を形成した場合には、 900 mg/dlまで直線性を得るには、 反応時間を 2分必要とした。

繰し、応答速度が改善され加熱温度を 4 0 度で作製したセンサと同様の応答が得られた。これは乾燥気体により水分の蒸発が促進されたため、フェリシアン化カリウムなどの粒径が細かい状態で形成できたためである。

ドライエアーの代わりに窒素やアルゴンを流しても同様の効果が得られた。さらに、加熱と併用することにより、70度まで加熱しなくても50度で5分と短時間に乾燥が終了し酵素活性への影響も軽減できた。 ちらに、乾燥時間が長くなると酵素反応層が電極表面から剝離する現象がみられたが、ドライエアーを導入して乾燥時間を短縮することで剝離を防ぐことができた。

<実施例2>

実施例1と同様に電極を形成後 電極系を覆うようにCMCの0. 5%水溶液を塗布乾燥し第4図に示すように親水性高分子層(CMC層)6を形成した。さらに CMC0. 5%水溶液1gに酸化還元酵素としてグルコースオキシダーゼ(GOD)10mgと電子受容体のフェリシアン化カ

特別平3-202764 (4)

リウム 2 0 m g を溶かしたものを滴下し 4 0 度で 1 0 分乾燥して酵素反応層 5 を形成した。 実施例 1 では C M C を乾燥させないでGODやフェリシアン化カリウムを滴下しているため、酵素反応層が C M C 層の広がりと同様に広がった。

そのため、酵素や電子受容体の単位面積当りの担持量を一定にするには C M C の広がりを制御する必要が生じたが、 C M C を一旦乾燥すると同量の酵素反応層の成分を滴下すれば、ほぼ同じ面積に広がるため、 そろった酵素反応層を形成することが可能になった。 これは、センサを大量に生産する際メリットとなる。

た。 さらに ドライエアーの導入を併用すること により、 実施例 1 と同様に乾燥時間の短縮ができ た。

<実施例3>

滤過層を形成する際 親木性高分子としてPV

さらに エタノールの様な有機溶媒に溶解し塗布すると 酵素反応層を乱す事なく濾過層を形成でき 応答のばらつきも改善できた。 濾過層を形成する際 酵素反応層を実施例 2 の製法で作製すると酵素反応層の広がりが制御されているため濾過層の広がりも制御が容易となった。

2週間の材料を溶かす有機溶媒としては トルエンやエタノール 石油エーテルなど GOD活性および印刷電極への影響の少ないものであればよい。

<実施例4>

実施例1と同様に酵素反応層まで形成したセン

サに濾過層としてポリスチレンの 0. 05% トルエン溶液を塗布 乾燥した。ポリスチレンの腹は水溶性ではないたぬ 血液により溶解することはない。

< 実施例 5 >

実施例1と同様に酵素反応層まで形成したセンサにポリスチレン1%トルエン溶液1gにSiOaを

特聞平3-202764(6)

10mg混合した液を滴下し乾燥させて濾過層を形成した。血液を供給すると、ポリスチレンは溶けないが、SiO*が混在して隙間ができているため、血漿成分が濾過されて酵素反応層に到達した。SiO*のかわりにAl*O*をもちいても同様な濾過層が形成できた。実施例4のように多孔性の薄層にすると連やかに血球が濾過できるが層が薄いため壊れ易い欠点があるが、厚膜にしSiO*等の微粒子を加えることで濾過のスピードを低下することなく壊れにくいセンサを形成することができた。

<実施例6>

実施例1と同様に酵素反応層まで形成したセンサにポリスチレン 0. 01%トルエン溶液に0. 1%トルエン溶液に0. 1%レシチン (ホスファチジルコリン)を添加した。 第6図に示すようにカバー8を設置した。 カバー8と基板1の隙間は0. 3mmに設定した。 カバー8と基板1の隙間は0. 3mmに設定した。 カルチンにより速やかにセンサ上に吸い込まれ濾過層中により速やかった。 濾過層中に界面活性剤として

シチンと同様な効果が得られた。 界面活性剤としては、前記の例のほかに、オレイン酸やポリオキシエチレングリセリン脂肪酸エステルやシクロデキストリンなどが使用できる。 カバーを設置することができた。 さらに サンブル量を微量にすることができた。 さらに カバーで囲むことにより、外気と遮断できるたか パー内の試料の蒸発を防ぐことが出来た。 なね、本発明のバイオセンサは上記実施例に示したグルコースセンサなど、酸化還元酵素の

レシチンを加えることで、血液を速やかに広げる

ことが可能になった。 レシチンの代わりにポリエ

チレングリコールアルキルエーテル (商品名: トリトンX) を用いたところ 0. 5 %以上あればレ

なね、本発明のバイオセンサは上記実施例に示したグルコースセンサに限らず、アルコールセンサなど、酸化還元酵素の関与する系に用いることができる。酸化還元酵素として実施例ではグルコースオキシダーゼを用いたが、他の酵素、たとえばアルコールオキシダーゼ、コレステロールオキシダーゼ、キサンチンオキシダーゼ、等を用いることができる。また、電

子受容体として、上記実施例に用いたフェリシアン化カリウムが安定に反応するので適しているが Pーベンゾキノンを使えば、反応速度が大きいので高速化に適している。また、 2・6 ージクロロフェノールインドフェノール メチレンブルペフェナジンメトサルフェート βーナフトキノン 4 ー スルホン酸カリウム フェロセン等が使用できる

発明の効果

ており、 反応速度が向上 し、製造工程が簡略化で きる。

4. 図面の簡単な説明

第1図は本発明の一実施例のバイオセンサの斜視図 第2図,第4図,第5図および第6図は同バイオセンサの縦断面図 第3図はバイオセンサの 応答特性図 第7図は従来例のバイオセンサの縦 断面図である。

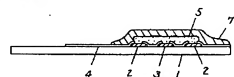
代理人の氏名 弁理士 粟野重孝 ほか1名

待閒平3-202764 (6)

1 🗵

定 極 艳 糕層 酵素及応摩

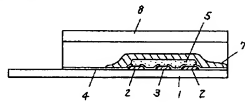
第 5 図



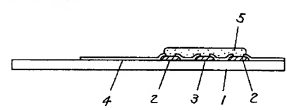
2' 3

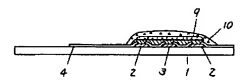
3'

6 🖾



2 🖾

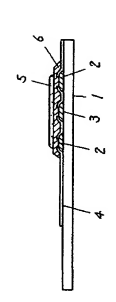




300, 教育過度をおび教養時間 1113-7 600 my de 12 Fer T3 センナのため (AA) 10 2 ñ 42

栏

や



Ø

【公報種別】特許法第17条の2の規定による補正の掲載 【部門区分】第6部門第1区分

【発行日】平成6年(1994)6月24日

【公開番号】特開平3-202764

【公開日】平成3年(1991)9月4日

【年通号数】公開特許公報3-2028

【出願番号】特願平2-113316

【国際特許分類第5版】

GO1N 27/327

[FI]

GO1N 27/30 353 R 7235-2J

J 7235-2J

B 7235-2J

手続補正書

平成 5年10月6日

特許庁長官殿

1 事件の表示

平成 2 年 特 許 顧 第 1 1 3 3 1 6 号

2 発明の名称

バイオセンサおよびその製造法

3 補正をする者

専件との関係 特許 出願 人 住 所 大阪府門真市大字門真1006番地 名 称 (582)松下電器産業株式会社 代表者 森 下 洋 一

4代理人 〒571

氏 る (7242) 弁理士 小銀治 明 (温か 2名) (連括光 電話(03)3434-9471 短的映画機センター)

5 補正の対象

明細書の発明の詳細な説明の欄 図面

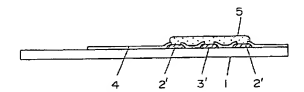


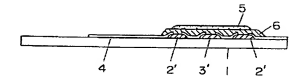
6、補正の内容

- (1) 明細書の第4ページ第12行目の「反応終了後、このとき」を「反応終了後、電極系に電圧を印加して電子受容体の還元体を酸化し、このとき」に補正します。
- (2) 同第11ページ第19行目の「酵素反応速度 の」を「酵素反応層の」に補正します。
- (3) 同第12ペーン第6行目の「直線性は」を 「直線性の得られる濃度範囲は」に補正しま す。
- (4) 同第15ページ第16行目の「カパー」を 「樹脂製のカバー」に補正します。
- (5) 同第16ページ第9行目の「カバー内の容積を小さくすることができ、」を「カバーと基板に挟まれた容積を制御することにより」に補正します。
- (6) 同第17ページ第18行目の「良効」を「良好」に補正します。
- (7) 図面の第2図、第4図、第5図、第6図、第7図を別紙の通り補正します。

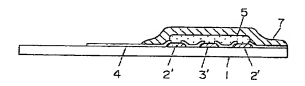
第 2 図

第 4 図

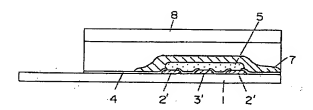




第 5 図



第 6 図



第 7 図

